⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公表

@ 公 表 特 許 公 報 (A)

昭63-503007

63公妻	昭和63年(1988)11月2日	
O A ac	PB11400 T (1300/11/1 & D	

						12 12 22 1 (1200) 10) 1
	@Int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号	審査請求	未請求	•
	G 01 N 33/58 C 07 H 21/04		A-8305-2G	予備審査請求	未請求	部門(区分) 6 (1)
	C 12 Q 1/68 1/70		6807-4B 6807-4B			
_	G 01 N 33/50		P - 8305 - 2G			(全 8 頁)

図発明の名称

⑩指 定 国

3 · 3/

DNAプローブおよびその調製方法

②特 頤 昭62-500537

992出 頤 昭61(1986)12月26日 每翻訳文提出日 昭62(1987)8月27日 ❷国 際 出 願 PCT/JP86/00662 @国際公開番号 WO87/04165

@国際公開日 昭62(1987)7月16日

砂発 明 者 村 尾 康 雄 砂発 明 者 保 坂 俊 太 郎 砂発 眀 者 三浦 久 美 子 创出 **F** 東レ株式会社 人 ②代 理 人 弁理士 谷川 英次郎 神奈川県鎌倉市津西1-31-17 東京都三鷹市深大寺3865 神奈川県藤沢市大鋸3-5-18

東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

AT(広域特許), BE(広域特許), CH(広域特許), DE(広域特許), FR(広域特許), GB(広域特許), IT (広域特許), JP, LU(広域特許), NL(広域特許), SE(広域特許)

1. 検出しようとするDNA又はRNAに相補的な単額 DNA断片と、非放射性マーカー又は非放射性マーカー を結合することができる官能益を有する二重戯DNA断 片とを含むDNAプロープ。

2. 検出しようとするDNA又はRNAに相差的な単鏡 断片以外の領域が実践的に全て二重額であることを特益 とする請求の貧困第1項記載のDNAプロープ。

3. 検出しようとするDNA又はRNAに相補的な単額 DNA町片以外の領域がバクテリオファージ由来である ことを特徴とする請求の範囲終1項又は第2項記載のD NAプローブ。

4 . バクテリオファージはMIBである請求の範囲店3 項記載のDNAプロープ。

5、 検出しようとする DNA 又はRNA に相補的な単類 DNA頭片を含む努1の単類DNAを担供する工程と、 第1の単類DNAの、検出しようとするDNA又はRN Aに相独的なDNA斯片以外の部分に相補的な領域を有 し、非故射性マーカー又は非故射性マーカーを結合する ことができる官能基を有する第2の単約DNAを第1の 単銅DNAとハイブリダイズさせる工程とを含むDNA

B. 新1の単鉄DNAの、検出しようとするDNA又は RNAに相補的なDNA所外以外の個域はバクテリオ ファージ由来であることを特徴とする請求の範囲第5項 記載の方法。

7 · バクテリオファージはM 1 3 であることを特性とす る請求の範囲部 5 項記載の方法。

8.新2の単鉄DNAは非放射性マーカーを結合するこ とができる官能基を有し、ハイブリダイゼーション技に 奔放射性マーカーを駄官能基に結合する工程をさらに含 むことを特徴とする請求の範囲第5項ないし第7項のい ずれか1項に配戴の方法。

9. 検出しようとするDNA又はRNAに相補的な単級 DNA断片を含む筋1の単額DNAを提供する工程と、 **第1の単類DNAの、鉄出しようとするDNA又はRN** Aに相補的な単類DNA断片以外の領域上に、鉄領域を 免型として用い、 非放射性マーカー又は非放射性マー カーを結合することができる官能益を有するヌクレオチ ドを用いて相補DNAを形成する工程とを合むDNAプ ローブの質型方法。

LO. 第1の単銅DNAの、検出しようとするDNA又 は R N A に 相補的 な D N A 断片 以外の 領域 はバクテリオ ファージ由来であることを負折とする額束の範囲無り根

11. バクテリオファージはM13であることを特徴と する請求の範囲第10項記載の方法。

12. 朝2の単鎖DNAは非放射性マーカーを結合する ことができる宮穂基を有し、相補DNA形成後に卵紋針 性マーカーを駄官能益に結合する工程をさらに合むこと

を特徴とする請求の範囲終9項ないし第11項のいずれ か1項に記載の方法。

明 細 電

DNAプロープ及びその質製方法

技机分野

この見明は、ウイルス、微生物又は動植物等に由来 するDNA又はRNAを検出し又は定量するために用い られるDNAプローブに関する。

背景技術

DNA又はRNAの塩基配列は、そのDNA又はRNAを含むウイルス又は生物にとって固有のものである。DNAやRNAはそれに相補的なDNA又はRNAとハイブリダイズして二重額を形成する。 及近、この性質を利用してDNAやRNAを検出又は定量するためにDNAプローブが用いられている。

従来、DNAプローブは、校出しようとするウイルス、数生物又は動植物のDNA又はRNAに相補的なDNA又はRNAをラベルで直接機識することによって関盟されている。最も高感度の機動は放射機能である。しかしながら、放射機器は感度が高いほど半級期が短く、取扱いが危険であり、特殊な高価な設備が必要であるという欠点を有する。従って、非放射性マーカーでブローブを機能することが望まれる。

最近、ビオチン-アビジン結合を用いた影素ラベルが用いられている。アビジンは即自中に含まれる分子量 88000 の塩基性タンパク質であり、分子量244のビオチンと高い銀和性を有しており、その銀和定数は10.00

は、という高さである。解素による極いは、検出しようとするDNA又はRNAに相補的なDNAプローブを、これとのハイブリダイゼーションをその低分子量の後にあまり助容しないピオチンで標識し、DNAプローブを検出しようとするDNA又はRNAとハイブリダイズさせた後にアピジン・貯棄給合体をアピジン・ピオチン結合を利用して結合させることによって行なわれる。

DNAをピオチンで複数するための公知の方法は、 デオキシリボヌクレアーゼ及びDNAボリメラーゼの存在下でDNAを創立するヌクレオチドをピオチン結合ヌクレオチドに置換するニックトランスレーション法及びフェトピオチン(BRESA社製)を光限射下にDNAと反応させる方法を包含する。

抗原抗体反応もまたDNAプローブを標盤するために用いられる。この力法では、DNAを免ずビオチン、フルオレセイン又はNIフセトキシー2-アセチルアミノフルオレン等のハブテンで観題し、後出しようとするDNA又はRNAとは出来り、カンに対して特異的な技体をDNAプローブ上のハブテンと結合させて後出しようとするDNA又はRNAを検出する。

化学的に合成されたものを除き、従来のDNAプローブのほとんどは二重類である。だって、DNAプローブを検出しようとするDNA又はRNAとハイブリ

ダイズする嵌に、アルカリ処理又は熱処理によってDNAプローブを一本鎖に変性させなければならない。さらに、検出しようとするDNA又はRNAに相補的なDNA目身が担難されるので、相補性が低下し、その結果ハイブリダイゼーションが妨げられて検出拡度が低下する。特に、DNAプローブが酵素のような高分子量物質によって直接視識される場合には、ハイブリダイゼーションが変しく効度される。

さらに、検出しようとするDNA又はRNAとは異なる起鎖のDNA又はRNAがしばしば被検女料中に強入する。ベクターを用いて製造されたDNAがDNAプローブとして用いられる場合には、ベクター由来のDNA領域は適合十分には除去されていない。従って、被検女料にベクターと同一起観のDNA又はRNAが駆入していると、その混入DNA又はRNAが偽操性として検出される。

発明の開示

使って、この発明の目的は、検出感度が高く、取扱いが安全であり、筋梗に使用することができるDNAプロープを提供することである。

この発明のこの目的及び他の目的は、検出しようとするDNA又はRNAに対して相補的な単類DNA既片と、非放射性マーカー又は非放射性マーカーを結合することができる官能甚を有する二重類DNA断片を含むDNAプローブを提供することによって達成される。

この発明によると、検出しようとするDNA又はR NAとのハイブリダイゼーションに関与しない二重頻値 城が開稿されているので、検出しようとするDNA又は RNAに相補的なDNA断片は元の状態にあり、ハイブ リダイゼーションが頻識によって全く妨害されず、従っ て検出感度が高い。さらに、検出しようとするDNA又 はRNAとのハイブリダイゼーションに供されるDNA 断片以外の領域は二重額でありいずれのDNA又はRN Aともハイブリダイズしないので、DNAプローブのニ 重換領域と同一起駅のDNA又はRNAが被検試料中に 混入していても、その提入物はDNAプローブとハイブ リダイズしないので偽腐性がもたらされない。この発用 のDNAプローブの、快出しようとするDNA又はRN Aに相補的な領域は単鎖であるので、使用前にブローブ を変性させる必要がなく、従って筋梗に使用できる。こ の発明のDNAプローブは放射性は数を利用しないの で、プローブの取扱いが安全であり特殊な設備を必要と しない。この発明のDNAプローブが、非放射性マー カーを結合することができる古能益を有する場合には、 DNAブローブは耐素で皮抜機器することができる。こ れは単に畏利なだけでなく、それぞれ異なるマーカーで 標識されたこの発明のDNAプローブの混合物を用いる ことによって未知のDNA又はRNAを同定することも 可能になる。

図面の簡単な説明

図、ボッリヌス度、ブルセラ南、赤痢菌、 歴史ビブリオ 南、ベスト度、大、 下度、カンピロバクターのような 部 度; カンジダのような酵母; ブラスモディウム; 梅 存 ト レボキマのようなスピロヘータ: 並びに騒傷細胞及びガ ン細胞のような動植物細胞を包含する。 検出しようとす る D N A 又は R N A は全塩基配列を有していてもよい し その一部であってもよく、また 単値でも二成単でもよ

DNA又はRNAに相補的なDNA断片は通常、検出しようとするDNA又はRNAと同一の起類に由来する。もっとも、供給額ウイルス、起産、数生物又は動植物細胞から抽出したもの;供給額からのDNA又はRNAを付かる遺伝子工学によって産生されたもの;及びDNA又はRNAを成されたものを包含するあらゆるDNA又はRNAを用いることができる。

この発明のDNAプローブに用いることができる非 放射性マーカーは世光物質、化学発光物質及び酵素を包 含し、さらに、ビオチン及びN-アセトキシー2-アセ チルアミノフルオレンのような低分子物質を結合することができる物質、これらの低分子物質をパプテンとする 沈休、上記低分子物質を結合することができるアビジン のような高分子物質並びにマーカーと上記物質の複な をも包含する。蛍光物質の非限度的な例としてフルオレ 第1回はこの発明の DNAプローブの製造方法を説明するための検査図。

第2図はこの発明のDNAプローブの他の製造方法 を取明するための模式図である。

発明を実施するための最良の形形

上述したように、この発明のDNAプローブは、こ 出しようとする DNA又はRNAに相補的な単類部分を 有する。この発明の DNAプローブによって検出しょう とするDNA又はRNAの起源は、例えば、肝炎 (A. 型、B型)ウイルス、Alosウイルス(BTLV-皿)、ATL ウ イルス(HTLV-1)、単純ヘルベス(I型、2型)、サイト メガロウイルス、麻疹ウイルス、風傷ウイルス、ポリオ **ウイルス、コクサッキーウイルス、エコーウイルス、イ** ンフルエンザウイルス、狂犬病ウイルス、黄熱病ウイル ス、日本脳袋ウイルス、マールブルグ病ウイルス、アデ ノウイルス、デングウイルス、 E B ウイルス、マンプス **ウイルス、ワクシニアウイルス、パルポウイルス、パポ** バウイルス、ロタウイルス、タナポックスウイルス、ヤ バウイルス、ラッサ鳥ウイルス、タバコモザイクウイル スのようなウイルス:マイコブラズマ:ッツガムシリ ケッチア、Q無リケッチア、発疹チフスリケッチアのよ うなリケッチア; クラミディアトラコーマティス. クラ ミディアプシタコシス:リン菌、破傷風菌、黄色ブドウ 球菌、レンサ球菌、結核菌、級膜菌、炭疽菌、肺炎球 苗、サルモネラ菌、コレラ茵、チフス菌、バラチフス

セイン及びローダミンを挙げることができる。化学発光 物質の辞限定的な例としてルミノール、イソルミノール、β-(4- アミノブチル)-R-エチルイソルミノール、R-(4-アミノヘキシル)-R-エチルイソルミノール、R-(4-アミノブナル)-R-エチルイソルミノール、スクシンアミド、ロフィン、ルシゲニン、アクリジニウムエステル、ピロガロール、ルシフェリン、インドール、リボフラビン、2-メチルー6-フェニル-7,7-ジヒドロイイミダソ(1,2-a)-ピラジンー3-オン及びその誘導体を挙げることができる。辞書の弁限定的な例としてベルオキシダーゼ、β-ガラクトシダーゼ、アルカリフォスファターゼ及びアシッドフォスファターゼを挙げることができる。

DNAを高分子マーカーで直接線路することもできるが、DNAをピオチンのような低分子マーカーで掲載し、次いで酵素又は質光物質のようなマーカーが結合された、上記低分子物質に特異的に結合する高分子物質を 結合させることもできる。また、DNAをハブテンで標路し、次いでそのハブテンに対して特異的な抗体と酵素 との複合体又は試抗体を愛光線難したものを結合させる ことができる。

p 放射機能を対合することができる官能基は公知であり、非限定的な例としてアミノ茲、カルボキシル茲。
メルカプト茲、水鉄茲、エボキシ茲及びホルミル茲を挙
げることができる。DNAがこのような茲を有する場合

には、それを酵素で直接機能することができる。このような 高を D N A に 導入する方法は 例えば 欧州特許 部 63,879号又は "Nucleic Acid Research" 9 (8), p. 1837 (1981)に 記載されている。 なお、この発明の D N A ブローブがこのような 官能基を有する場合には、 非放射性マーカーはこのような 官能基に結合される べきである。 非放射性 標本の 官能基への 結合は 後出しようとする D N A 又は R N A との ハイブリダイゼーションの 前又は後に 行なうことができる。

この発明のDNAプローブの二重銅領域は、非放射性マーカーで線論することができ、又は非放射性マーカーを結合することができる官能基を有し、かつ検出しようとするDNA又はRNAに相補的な単銅DNAを遮結することができるいずれのDNAであってもよく、例えばベクターDNA又は合成DNAである。これらのうち、ゆX-174、S13、M12、f1、fd及びM13のような、単銅頭状DNAを有するバクテリオファージに由来するものが钎ましい。

この発明のDNAプローブの大きさは重要ではなく、12塩基ないし数十kbと広範囲にわたる。

この発明のDNAプローブは2つの基本的な方法により関似することができる。第1の方法では、検出しようとするDNA又はRNAに相補的な断片を含む第1の単類DNAを、試好1の単類DNA中の検出しようとするDNA又はRNAに相補的な断片以外の領域に対して

と複製型と呼ばれる二重頻膜状DNAが先ず形成され、 次いでこの二重頻環状DNAを鋳型として用いて単頻環 状DNAが形成され、このようにして形成された単負痕 状DNAが次にファーラの形態で細胞から放出される。 第1の方法の好ましい具体例ではこのようなファージが 用いられる。先ず、ファージが感染している宿主細胞か らファージの二金銅頭状 DNA を採取し、これを制限群 素で切断して開棄する。上記制度群素と同じ制度酵素で 切断された、検出しようとするDNA又はRNAに対し て相補的な二重類DNAを上記開闢されたDNAと組換 えて、検出しようとするDNA又はRNAに相補的なD NA町片が挿入された二重級環状DNA(第1図中、参 開番号10で示す)を形成する。次にこのようにして得 られた二重鎖DNAを宿主細胞にトランスフェクション させる。二重銅膜状DNAは宿主細胞中で複製され、検 出しようとするDNA又はRNAに対して相補的なDN A断片を含む第1の単鱗膜状DNAI2がファージの形 態で自主維胞から放出される。

一方、何じファージから料準された二重鎖DNA(DNAは制限が来、超音波処理又はエックトランスレーション等により断片化されていてもよい)を非放射性マーカー18でラベルし、次いでこれを要性して、前記第1の単類DNAの、検出しようとするDNA又はRNAに相補的なDNA断片以外の領域に相補的な第2の単類DNA18を形成する。この発明のDNAプロー

上記2つの方法を、 繋 付の図面を参照しながらその 好ましい具体例に基づいて詳細に設明する。

・ファージ、すなわち、その審主が結構又は放線値であるウイルスは古くから知られている。ファージのうち、 φX-174 、 S 1 3 、N 1 2 、 f 1 、 f d 及び M 1 3 は単頻頑状 D N A を有するものとして知られている。このようなファージの D N A が宿主組 内に取り込まれる

ブは的記跡 1 の単銅 D N A 1 2 と第 2 の単銅 D N A 1 8 と をハイブリ ダイズ することに よって 符ることが できる。

なお、 実放射性マーカーを結合することができる官 他茲は二重類 D N A 1 4 又は単角 D N A 1 8 に導入する ことができ、 非飲射性マーカーを官能基に結合すること ができる。

この発明のDNAプローブを調製するための上述し た第2の方法においては、第2のDNAを、検出しよう とするDNA又はRNAに相補的なDNA断片以外の形 1の単額DNA領域上に、第1の単類DNAの上配領域 を終想として用いて形成する。これは、好ましくは10 ないし20世基、さらに好ましくは15ないし17塩基 の合成DNA(プライマー)を、第1の単類DNAの二 重鉛DNAにしようとする領域の3′ 末端部分とハイブ リダイズさせ、ピオチン、ハプテン、沓光物質、化学発 光物質のような非放射性マーカーを結合することができ るdUTP及びdATPのようなヌクレオチド並びに4種類のヌ クレオチド、すなわち、 GAIP、 GCIP、 GGTP及び GITFの存 在下でDNAポリメラーゼのクレノーフラグメントを用 いて上記プライマーを伸長することによって行なうこと ができる。男2のDNAが完全に形成されたか否かは、 別に興製した標準DNAを対限として用いた電気体効に よって確認することができる。 第2のDNAの形成が l つのプライマーを用いて完進することができない場合に

は 2 又は 3 以上のブライマーを第 1 の単鉛 D N A とハイブリダイズさせることができる。

第2の方法の好ましい具体例を第2回に基づいて設 明する。検出しようとする DNA又はRNAに相補的な 断片を含む終1の単鎖DNAは、例えば終1の方法と同 様にして得ることができる。合成DNA24を適当な制 段部位(第2回では EcoRI 部位)にハイブリダイズを せ、少なくとも1つの合成DNA22をプライマーとし て 第1の 単領 D N A の 対応する 部分に ハイブリダイズ さ せる。言うまでもなく、ブライマーをハイブリダイズを せる郎1の単類DNAの部分は、後出しようとするDN A又はRNAに相補的な断片以外の領域である。次にD NAを上記制限的業で切断する。DNAプローブが顕状 で用いられる場合には、節2の鎖の仲長を終結させるス トッパーを、 合成DNAに代えて舗展盤位に望かなけれ ばならない。次に、アミノ蓋の導入のためにアリルアミ ンが結合されたdUTP並びにdATP、dCTP、dGTP及びdTTPの 存在下でDNAポリメラーゼを用いてプライマー22を 仲長する。このようにして形成された第2のDNAにど オチンを結合するためにカプロイルアミドピオチンー N-ヒドロキシスクシンイミドエステルをDNAと反応 させると直鎖状のこの発明のDNAブローブを得ること ができる。

この発明のDNAブローブは、 寝状又は盗頭状の形 芯で用いることができる。この発明のDNAブローブは

Aを質製した。

2. ピオチン原数N13ap19 BF DHAの調製

米四メリーランド州 20877 ガイザーズバーグのBR し社から市販されているニックトランスレーション鉄楽 の溶液 A 4 (各0.2 m Nの dATP、 dCTP及び dGTP) 5 p.l. 2 μl のWillapis Rf DSA溶液 (0.5 μg/μl、 日本面点 都府の宝酒造株式会社から市販)、2.5 μlのC.(*))ビ オチン-11-dUTP及び 35.5 x 1 の溶液 E (H₂0) を混合し た。 次いで 5 μ 1 の溶液 C (0.4 U/ μ 1 の BRL DNA ポリ メラーゼ、40 pg/μl のデオキシリポヌクレアーゼ)を召 台物に加え、この理合物を18℃で1.5時間インキュ ベートした。この反応混合物に 5 μ l の溶液 D (300 aN EDTA) 及び1.25gl の5% SDS水粉液を加えた。この富合 物を5mlのセファデックスG-50カラムに架け、l m SSC (0.15 N NaC.1、15 mM クエン酸ナトリウム、pH7.0)で治 難し、焼出棺を150 μ1 づつ分取した。各面分をニトロ セルロースろ紙上に 2 μし づつスポットし、80℃で 30分間加熱した。ろ紙をプロッキング級衝班(22 BSA、 0.05% Triton X-100、及び 5 mMの EDTAを含む PBS(0.13 M HaCi、7 aM NagHPO。, 3 aM NaHgPO。) 中に宝量で30 分間侵欲した。次にろ紙を、希釈観衝液で200倍に希 択された、エンゾ社(ニューヨーク州ニューヨーク、ハ ドソンストリート325)から市販されているアピタン とアシッドフォスファターゼとの結合体である校出権合 体「Date X-I-acp」の溶液中に室包で1時間浸渍した。

従来のDNAプローブと河係にして用いることができる。すなわち、四ペようとするウイルス又は散生物を含むことが疑われる範疇、外核特の枚換試料又は動植物館防治しくはガン細胞の被検試料をガラス板に固定する。 おいは、組織、 体液 又は おぬから 抽出された DNA では おいない でがラス板又は プローブの み過解に では できることが できる アルローブが 卑放射性マーカーを含またい 場合には、 非放射性マーカーを含またい場合には、 非放射性マーカーを含またい場合には、 非放射性マーカーを含またい場合には、 非放射性マーカーを含またい場合には、 非放射性マーカーを含またい場合には、 非放射性マーカーを かって ができる できる でおおけて でが できる できるして ハイブリダイゼージョン 後に 育能 基合して ハイブリグイゼーブを 検出する。 それぞれの 段階において 洗浄工程が 通常行な われる。

この発明は以下の実施例を参照することによってより良く理解されるであうう。 実施例は例示のためにのみ示されたものであって、これらをいかなる場合も限定的に解釈してはならない。

突施例 1

1. アデノウイルス 2 (Ad 2) DNAが基入された Kilapl 9 単値DNAの調整

1984年1月1日にアマシャム・ジャパンによって発行された「M 1 3 ファージによるクローニングとジデオキシシークエンス法」に記載された方法に従い、5.7 kbのAd2 DNA のHind回断片が挿入された単額KJ3ep19 D N

ろ紙を次に洗浄版例 値 (0.5 M MaCI、 0.5% Triton X-100、1 mM EDTA、28 BSA及び10 mM KPO 4、pR6.5)で5分間づつ5回洗い、予御検出緩衝域(0.2 MS 除ナトリウム、pR5.8)で2分間づつ2回洗った。3紙を次に、1 all のナフトールAS-MX フォスフェートの予備検出緩衝被と4ag/alのファーストバイオレットB 均の予復検出緩衝被と4ag/alのファーストバイオレットB 均の予復検出緩衝被の100:1 混合物である溶液中で変況で15 呼間インキュベートした。著色した函分を1つにまとめ、約1μg/alのピオチン線強M13ap19 8f DNAを努た。

DNAプローブ総額(ハイブリダイゼーション設績)の同盟

Adz DNA が抑入された300 ng/ml の Minmp19、5分間充漉することによって変性した、200 ng/ml のビオチン機能Minmp19 R7 DNA、50% ホルムアミド、4 x SSPE (0.72 M NaCi、40 mM NmPO。 4 mM EDTA、pH7.4)、5 x デンハルツの溶液(0.1% ポリピュルピロソドン360。0.1%フィコール 400、0.1% BSA)、0.1% SDS、0.1mg/ml 女性サケ精子DNA及び10% 硫酸デキストランを4 2 でで 1 6 時間インキュベートした。

4 . Ad2 DNA の映出及び定量

漢皮が1000 ng/el、100 ng/el、10 ng/el、1 ng/el
 又は0.1 ng/el の Ad2 DEA (BBL社から購入) 溶液各5
 よ! をニトロセルロースろ紙上にスポッドし、ろ紙を
 B 0 でで1時間加熱した。ろ紙を生理食塩水中で10分間煮物し急速に冷却し、子像ハイブリダイゼーション容

破(50%ホルムアミド、4 x SSPE、5 x デンハルツの宿 煎、0.12 SDS及び0.1 ms/ml の変性サケ精子DNA)中に及 扱し、4 2 ℃で 3 時間インキュペートした。 3 紙を次 に、先に質製したハイブリダイゼーション溶液中 4 2 ℃で 1 9 時間インキュペートし、0.12 SDSを含む2 x SSC で監証で 1 5 分間洗い、同じ溶液で 6 0 ℃で 1 5 分 間、2 回洗い、SD S を含まない2 x SSC で 宝包で1 回 悉い、予慎機出緩衝液中に浸浸した。 3 紙上のスポット はビオチン模論MJ3mp19 RF DNAの関製の場合と同様に若 色され、10 ng/ml以上のAd2 DNA が検出された。

左M P2.4 1.Ad2 DNA が挿入されたX12spi9 単∯ D N A の質髪

Ad 2 DRA が挿入されたN13apl 8 単純 D N A を実施例 1 と同様にして開催した。

2.ビオチン标覧 Milapis RF DNAの賃製

BRESA 社(5001、サウスオーストラリア、アデライド)により市成されているフェトピオチン溶液(lag/el)2 μl、及びIOμlのPBSをヘマトクリット性に在入した。性の阿端を対止した後、管を氷水中に入れさせノンランプで照射した。反応混合物を5 mlのセファデックス G-50カラムに架け、0.1% SDSを含む1 x SSC 熔液で溶験した。溶離した彼は150μlづつ分取した。各種で発した。溶離した彼は150μlづつ分取した。各種のたのいて実施例1と同様にして比色は験を行ない、想色した面分を1つにまとめて約1μg/mlのピオチン排出 Mllmplg RF DNAの容液を供た。

キュベートした。100μ1の緩密破(67 mM SPO。及び 6.7 mM MgCim、pB7.4)、アリルアミンー dUTP (Proc. Nati. Acad. Sci. USA, Vol. 78, No. 11, pp. 661)-6637、1981年11月の記載に従って調製)の1mMX 宿稅18μ1並びに3μ1のDNAポリメラーゼ1ラージフラグメント(4.2単位/μ1)を混合物に加え、これを25℃で30分間インキュベートした。フェノール抽出後、選正に二本銀化されたDNAがエタノール沈設によって得られた。

2) ビオチンによる機動

1) で得られた D N A を 1 0 0 μ 1 の 0.1 N Ma8CO に 辞解し、これに 2 0 μ 1 の e - カプロイルアミドビオチン- N - ヒドロキシスクシンイミドエステル (BR L 社から市駅) の DNSO p 液 (las/al)を加え、この 配合物を 変温で 1 0 分間 反応させた。反応 配合物を 3 alのセファデックス G-50カラムに 架け、1 x SSC (0.15 N 単化ナトリウム及び 0.015 N クエン 助ナトリウム)で 容離し、 D N A を含む 両分を 回収した。

3. HEV DNA の輸出をび空台

500 ng/ml のビオチン御途DNAプローブを含むハイブリダイゼーション溶液を実施例 1 と同様にして調製した。 HBV DNA が その上でクローニングされているp88322ペクターを削限的素 Sph 1 で開環し、過度1000 ng/ml、100 ng/ml、100 ng/ml及び 1 ng/ml の上配線液を5 μ 1 づつニトロセルロースろ紙上にスポットした。

3. D N A ブロー ブ 海 液 (ハイ ブリ ダイ'ゼーション 瑕 液)の 個 製

ビオチン額歯 N 13 mp 13 RF D NAを超音放 破砕数 (海上電機 4280) で 1 A で 3 O 秒 開処理した以外は実施的 1 と 同様にして D N A ブロープ総液を調製した。

4. Ad2 DNA の検出及び定量

検出及び定量を実施例1と同様にして行ない。 j0ag/a1 以上の機度のスポットを検出した。

実施例3

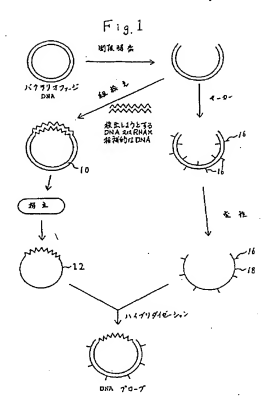
1. B 型肝炎ウイルス(NBV) DNAが挿入された M13mp19 単類 DNA(HB/N13)の調整

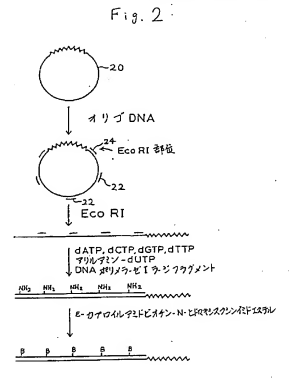
実施例1と同じ方法により、1.4 kbのBesHI 断片が 練入されたHB/MIJを得た。

- 2. ビオチンは他DNAプローブの調製
- 1) IIB/NIJ上でのDNAの形成

5 種類の 1 5 塩基の合成オリゴ D N A 、 すなわち、
H B / M 1 3 の E co B 1 部位に相補的な合成オリゴ D N A と、
H B / M 1 1 0 M 1 8 倒域の等間隔の 4 つの領域にそれぞれ組 補的な合成オリゴ D N A とをそれぞれ 1 μ 8 づつ合む水 密密 100 μ 1 を、 T E 板 街 遊 (10 μN Tris-HC 1 及び 1 μ M E D J A p H B . O) 中 H B / M 1 3 (0.5 μ g / μ I) 4 0 μ 1 と 疑合 し、この混合物を 5 5 ℃で 5 分間インキュペートした。 次に K g C 1 。 及び J a C 1 を れぞれ 7 μ N 及び 1 0 0 μ M の 終 益 皮になるように加えた。 街 段 酵素 E co R I 奇敬 (12 単位 / μ 1) 3 μ 1 を 加え、この 器合物を 3 7 ℃で 3 時間イン

pBR322中に押入されたHBV DNA の映出及び定量の結果、 10 ng/el以上の複度のスポットが届性であった。





	国际海雀电告				
1. 54458	PICATION OF SUBJECT MATTER M correct glossfelden framen apple, ordered of) "				
IPC4:	**************************************				
B. PHILOS	C 12 N 15/00				
	Mariner December Searched !				
Company	- Syrman Encodesses Systems				
zec ⁴	C 12 Q, C 07 H				
	Pits vinorisation has repaid years made brothering theoremore the to the Leant that such Compensary are backeded in the Pales described t				
	ITOTO CONCIDENCE TO ST RELIVANTS				
(Tarton .)	Edition of Determine, " with industrian, of the sponsories, of the editions on by year." Referent to Claim, 1/4, 17				
x,¥	Chemical Abstracts, volume 97, no. 5, 2 August 1982, [Columbus, Ohio, US), N.T. Ru et al., "The making of strand- specific nil probe", see page 131, 4Dstract 34130k, & Gene 1982, 17(3), 271-7				
P,Y	EP, A, 0192168 (MOLECULAR DIAGNOSTICS INC.) 27 August 1986 see the whole document, especially page 12, lines 3-14				
Y	EP, A, 0133671 (NILES LABORATORIES INC.) 6 March 1983 8ee pages 24-26 1-12				
*	EP, A. 0147655 (MOLECULAR DIAGNOSTICE INC.) 10 July 1985 see abstract; page 4, line 5 - page 5, line 11; page 7, line 12 - page 8, line 8; tigurs 1				
P,A	EP, A, 0172153 (SMITHKLINZ BECKMAN CORP.)				
"A" open	the opening of that is conjumpled in the conjumple of the				
The state of command all protections on or other the Statement and the statement of our public professions the special procession of the statement of the state					
Fig. 2. A state of spice of the					
IV, EIRTRICAY HER					
	April 1987 II 1987				
	BURGUEAN PATENT OFFICE M. YAN MOL				
	The state of the s				

	IN POCHSETS CONCIDENCE TO SE RELEVANT (CONTINUED FACE THE SECORD SHEET)				
		Supposed to Children			
e podesta , i	Person in Company and advanced arranged principles in the contract of the cont				
- 1					
- 1	19 February 1986				
- 1	sea abstract: page 5, line 23 - page 7,	1			
- 1	line 12	ł			
i	EP. A. 0153873 (AMERSHAM INTERNATIONAL plc)				
× .	4 Seprember 1985	i			
- 1	amm abstract, pages 2-5; figure 1/1	1-12			
i i		i			
ĺ		ł			
. !		i			
- 1		ł			
:		1			
1					
- 1					
- 1		ł			
1	•	1			
1					
- 1					
- 1					
- 1					
i	•	1			
t		1			
i		1			
		ł			
ı		1			
- :		ł			
!	•	1			
į		!			
		1			
		!			
		!			
		i			
:)			
		į			
	•	!			
		!			
:		l			
i		!			
		i			
i		!			
;		ı			
		•			
ı					

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON

INTERNATIONAL APPLICATION NO.

PCT/JP 86/00667 [5A 15678]

This Annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 22/04/87

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A- 0192168	27/08/86	AU-A- JP-A-	5329486 61193699	28/04/86 29/08/86
EP-A- 0133671	06/03/85	AU-A- JP-A-	3138784 60100056	07/02/85 03/06/85
EP-A- 0147665	10/07/85	AU-A- JP-A-	3652384 60144662	20/06/85 31/07/83
EP-A- 0172153	19/02/86	AU-A-	4245885 61001388	21/11/65 07/01/66
EP-A- 0153873	04/09/83	JP-A-	60208997	21/10/85

For more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/81